This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representation of The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

|

昭和48年//月/5日

特許庁長官 聚

4 売明の名称 コウドウライ セイかウ ピリ タン数等体の製法

大阪府大阪市東任吉区都里町1の102

前田 章 三 (ほか/名)

条代 理 人 郵便番号 358 大阪市福島区費州上2丁目47等地 福野装舗実体式会社特許部(電路06~458~5861) 弁理士(4703) 岩 着 光 編集機関

± 試付書票の 白筆.

(7) 期 額 🖷

如 委 任 状

切無器到本

R

77.7

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 50-77375

43公開日 昭50.(1975) 6.24

到特顯昭 48 - /28453

②出顧日 昭48.(1973) //./5

審査請求 未請求

(全6頁)

庁内整理番号 7306 44 7043 44

10日本分類

16 E431 30 B4 1 Int. C12:

C07D213/62 C07D213/89 C07D215/20 C07D215/361 A61K 31/44 A61K 31/47

田 細 金

4.発明の名称

ピリジン誘導体の製法 2特許請求の範囲

一般式



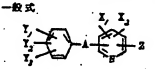
「式中、スポよび又はそれぞれ水煮、アルキル基 または両者が結合して形成する脚葉もしくは労者 葉を表わし、可はハロゲンまたは2位もしくはず 位を置換するニトロ基を表わし、Zは加水分解に より CHRC OOE(但しRは水煮またはアルキル基を 表わす。)になる基を表わす。〕で示される化合 物またはモのヨーオキサイトを

一般式



C式中、Aは酸素はたは観賞を表わし、Yo Ya

およびて、はそれぞれ水素、アルキル基、アルコキル基、カルパモイル基、カルポキシル基、アミノ基、トリフルオロメチル 素、水酸基、アシルオキシ基、アシルアミノ基立 たはハロゲンを安わし、これらの任意の2置映画 は結合して脂藻または芳香瀬を形成してもよい。3 で示される化合物を反応させて



1発明の詳細な説明

本発明はピリジン関帯体の製法に関し、その目 的は優れた抗炎症作用(抗リウマチ作用を含む)。 および鎮痛作用を示し、医薬あるいはその合成中

特出 知50-77375公

間体として有用なピリシン関導体を得る点にある。 本発明方法の要旨はニトロもしくはハロゲノピリシン誘導体またはそのまーオキサイドにフェノール化合物またはチオフェノール化合物を反応させてフェノキレピリシン誘導体またはチオフェニルピリシン誘導体あるいはそれらのまーオキサイドを得る点にあり、下記の一数式によって示され

[式中、I, およびI, はそれぞれ水素、アルキル基または両者が結合して形成する影響もしくは

たはそれらのガーオキサイド(『〕を得ることを 目的とする。

本発明方法の原料ピリジン誘導体またはそのま ーオキサイド(I)は加水分解によりカルポキシ レメチル基またはローアルキルカルポキシメテル 基となる甚し例えば、それぞれのカルボン酸に対 応するニトリル、アミド、エステルなど)を有し ており、かつ同一または相美なるノース何のアル キル恙し何えば、メチル、エチル、プロピル、イ ソプチルなど)で世典されていてもはいし、さら「 にそのピリジン葉はペンゼン葉のような芳香葉ま たはクロペンチル環もしくはシクロヘキシル森の ような展現と結合していてもよい。反応させるフ エニル化合物(II)はアルキル基(例えば、メチ ル、エチル、プロピル、イソプテルなど)、アル コキン基(何えば、メトキシ、エトキン、プロポ キシ、プトキシなど)、カルパモイル基、カルボ キシル茶、アモノ茶、ニトロ茶、シアノ茶、トリ フルオロメテル苗、水酸苗、アシルオキシ苗(例 えば、アセチシオキシ、プロピオニルオキシ、ブ

方 理を安わし、Pはハロゲンまたは2位もしくは 4位を置換するニトロ基を安わし、2 は加水分解により CHRCOOM(但し及は水素またはアルキル 芸を安わす。) になる基を安わし、 4 は酸素または 現實を安わし、 7 で 1 および Y はそれぞれ水素、アルキル基、アルコキシ基、カルパモイル基、カルポキシル基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、トラフルオロメチル基、水酸基、アシルオキシ基、アシルマミノ基まには ハロゲンを安わし、これらの任意の2 電換素は結合して配理または芳香環を形成してもよい。〕

すなわち、本発明方法は加水分解によりカルボキシルメチル基またはαーアルキルカルボギシルメチル番となる基を有しており、かつハロゲン(例えば、臭素、塩素など)で置換されているかまたは2位もしくは単位にニトロ番を有するピリジン器等体またはそのヨーオキサイド(1)にフェエル化合物(1)、すなわちフェノール類またはチオフェノール類を反応させてフェノキシピリジン器等体もしくはチオフェニルピリジン器等体も

チルオキシなど)。アシルアミノ基(例えば、アルキルアシルアミノ、無機戻験アシルアミノ、でリールアシルアミノなど)およびハロゲン(例えば、復素、臭素など)から選ばれる飼一または相談なる!~3個の重換基を有していてもよい。またそのペンゼン環に総合していてもよい方者類としてはペンゼン環が配理として例えばレクロペンチル環またはシクロペキシル環がそれぞれ例示される。

本発明方法は複素性物質(例えば、水素化アルカリ、水酸化アルカリ、炭酸アルカリ、炭酸アルカリ、炭酸水素アルカリ、酢酸アルカリなど)の存在下あるいは不存在下にピリシン関導体はたはそのヨーオキサイド(夏)にフェニル化合物(夏)を総合させることにより実施される。反応は通常無路族下あるいは不活性格群(例えば、ピリシン、シメテルホルムアミド、ジメテルアセトアミド、ジメテルスルホキンド、ニトロペンゼン、メタノール、エタノールなど)中、室温ないし糖媒の沸点程度の湿度において実施される。なお、フェノール数が反

特克 ESO-77375 (3)

広に供される場合には触媒として酸化第二個、個 粉などの金質触媒を使用して反応を促進すること を考慮してもよい。また被状の原料化合物の場合 は反応数媒と兼ねて用いることも可能である。

上記反応工程により得られたピリンン調導体およびそのヨーオキサイド([]]はさらに必要に応じて加水分解に付される。ことで行われる加水分解はニトリル化合物、アミド化合物またはエステル化合物を対応するカルボン酸に変換する際に通常用いられる方法を踏襲して行われればよく、水はたはその他の合水溶媒中、酸(例えば、塩酸、臭化水素酸、酢酸など)またはアルカリ(例えば、水酸化アルカリ、炭酸アンルカリ、炭酸水素で、炭酸スピース・カリなど)を用いて塩型または加熱下に行われる。なお、原料物質としてまーオキサイドを使用しながら、ヨーオキサイドを目的化合物としない場合には各工程の前級で速宜運元し対応するピリジン誘導体に変換することを考慮すればよい。かくして得られたピリジン誘導体またはそのメ

間反応させる。冷却後、ハイフロスーパーセル/ 脱色炭を用いて炉温し、残弦をベンゼンで洗験。 洗液と炉液を合する。唇鰈を割主後、残渣をベン ゼンに溶解し、10g水酸化ナトリウェ水溶液 よび水で洗滌を乾燥し溶丝を割去する。残渣 / L/ リロシリカゲルカラムクロマトに付しヘキサン/ ベンゼン(1:1)~ベンゼン溶出部より抽状の ユチルュー(6ーフエノキシーヨーピリンル)プ ロピオネート261を得る。

ーオキサイドはさらに分離、精製または製剤化の

本品を20多水酸化カリウム水溶液23以とエリノール23以の混液に溶解し室温で3時間からまぜた後溶媒を留去する。残種に水を加えて溶解した後塩酸や性とし次いで炭酸水素ナトリウムでアルカリ性とし、クロロホルムおよびエーデルで洗滌する。脱色炭で処理後塩酸で近3としエーテルで抽出する。抽出液を水洗、乾燥後溶媒を留去すると、2-(4-フェノキシーヨーピリツル)プロピオン酸ムタチを得る。ヘキサン/エーテルより再結晶すると中タ2~93℃を示す。

実施例2

必要に応じて、これを演当なアルカリ金属塩(例えば、ナトリウム、カリウムなど)。アルカリ土 金属塩(例えば、カルシウム、マグネシウム、パ リウムなど)。その他アルミニウム塩などに常法 に従って変換することが可能である。

本発明の目的化合物であるピリッン誘導体およびそのエーオキサイド(|]ならびにその塩類は優れた抗炎症作用(抗リウマナ作用を含む)または鍼痛作用を示し、医薬またはその中菌体として有用な化合物である。これらを医薬として使用するとまは、錠剤、カブセル剤、粉剤などとしての非経口投与または注射剤、坐薬などとしての非経口投与のいずれの方法も採用され得る。

以下実施例において本発明方法の実施設様を示・ ・

実施例/

エチルユー(6ークロローミーピリジル)プロ ピオネートノのクミ、フエノールはユミ、炭酸カ リウム粉末をロミ、および酸化能二銅くるまをピ リウンノのロゼに加え、油浴中ノスSででノス時

本品を20多水酸化カリウム水溶液5m およびエタノール3mの混液に溶解し、空温で3時間かままぜた製エタノールを留去する。残渣を水に溶解し、塩酸々性とした製炭酸水素ナトリウムでアルカリ性としクロロホルムおよびエーテルで洗漉する。脱色炭製塩製を塩酸で瓜4とし折出する結晶

実施例!と段様に反応処理し下記の化合物を得

H 40(0)	P#4-64 H	B 153-1536	No 1/9-/30d	P66~26 9H	B ./23~/28d	P#6/~66/ H	No 1075~1085d	No sunsid	He 110-111	Simb on.	H. //4-//3	. No On 135-134	No Ca 50-5/d	H• 11 co-45	. POS/~47/ OM	Pro/~/01 •M	Ho //K5~//55	He 92-99	No Ca 140-141	He On /55	H 72-73	B 116~117	No 101-101	No 105~104d	Bt Al 236	No. 154~156d	No Ca 155-157	No Ca 150	(型版)でかった。 (のでのだ。形	He Ca 187~189	
-dicore	•	u :	*	*	u '	*	. ģ	*	•	*	4	7	. •	*	*			•	•	*1	*	. ~	•	*	· •	*		•	*	¥	
H	æ		p	.	.	m	m	Œ	=	H	:	m	#	m	#	m	=		=	=	. m		=	x		Ħ	E	Ħ	,=	=	
H,	m	8	Ħ	Ħ	#	Ħ	Œ	#	æ,	m .	m	#	F	#	m	Ħ	Ħ		m	61	m	· .	#	=	m	Ħ	Ħ	Ħ		×	1
7	0-7	0. T	0-r	7-0	3-0	3-0	7-0	0-1	7-0	7-0	0-9	0-7	0-9	2-8	0-7	3-0	6 - 8	4-0	8-7	0-9	. 0-7	0-7	.0-7	7-0	0-9	. 0-1	0-1	B-7	2-0	0-6	•
Į,	_		=	m	#		Ħ	·#	==	m	=	m		m	=	E	Ħ	×	=	=	m	=	Ħ		#	H		E	=	=	
H	Ħ		=	. =		m	==		.	m	#	#	=	. m	Ħ	¤	Ħ	×		Ħ	Ħ		m	Ħ	Ħ	Ħ	· •		#		
, M	m	ş	ਤ੍ਹ	P	7	3	704	, 2	3		5		2	20-	1	4		1	m	草	10-4	'3	36		ş	-Coop	30	10	HIDO.	F	
K W	*		5	•		•	•	0.7	;	.2	2	*	?	*	11			30	- ;	77.	23	*	25	3.6	. 42	7	7 6	30	*	32	-

1	•						6		•
N N	, ,	¥,	H,	-7-	H , *	H.	- SECOLE	M	(D)4
Γ.	Š.	=	×	0 -7	Ħ	=	8	:	113-1164
	Ē	#	=	9-5	=	₩.		å	. PEE /~EE/
	9	=		3-0	=			.	1#3~/#3G
	· . *	==	=	. L.	#	Ħ	*.		130-1378 .
:	~	Œ	Ħ	7:0		. ·	*	=	306-30£
	4	Ħ		.0-9	=	Ħ	•	=	114-130
•	. 1	7.		7-0	m .		*	•	P45 /~361.
_		—		0-9	. ==	=	 La	ŝ	120-131
1	Ħ	—		3-0	=		· ~	.	135~1333
•	—		5 27	. 4-0	1	#	•	3	135-136
	=	. 🗷	=	9-9	Į	. 🛤		*	. 66-64
· :	Ž	. £	=	0-9	=	.	•	*	311-411.
•	707			0-7	=	· m	. . .	ä	18-47
•	Ä	—	=	0-7	Ħ	. 🖼	• •	ŝ	. 7.67
_	1	Ä	m	6-0	=	#		*	2/-63
	4	\$	Ħ	9 - 9	Ø	Ħ	m	*	130-131
	4	1	æ	0-9	=		•	=	16-06
_	-180-Bt	***	m	0-7.	.⊭	m		ä	20066
	4	1	×	2-0	m	=	•	:	81:-238
_	. 4	*	= .	0-9	#		•	×	120-021
		Ħ		9-9	1	¤	•	*	103~108
	4	Ţ	,	0-7.	=	Ħ	₩.	*	On 1754
	- 24	Ţ		0-9	=	=	•	*	GB / F78
	1	1	#4	0-7	, #	×	~	÷	Dr 302d
	1	1	=	0-7	×	Ħ	*	=	P#/~17/
	4		Ħ	0-1	=	=	*	å	103-10#4
	ş	I,	Ī		Ħ		•	÷	125-129
	*	į	- 1	0 1 9	m	×	•	=	*112-114
	-	1	1	9-7	m		•	*	139-154
_	4	1	1	0-7	=	<u>=</u>	*7	Š.	135-136
	34-1	CH,)	=	0-7	, #	=		ž	. P49/ 10
	7	1	4	0-7	m	×	•	÷	125-1264
•		1	;	. '	1		;		

M': 4-MHOGORt M': 4-WHGOAn

上記集中で高いられる最初は下記の資本を収むす。 201 メデル機 201 メデル機 201 インプテル機 Aoi アセデル機 Car カルシウル機 Aoi アルデル機 Car カルシウル機 Ai アク1 ニウム放合体 di 分配点

CUFAB1

特恩 昭50-77375 (B)

▲前記以外の発明者

キングル 日かかかかう 大阪府岸和田市東ヶ丘町 8080ss En セ か ! 広 瀬 勝 己

なお、『』『』および『」種の例えば。中間とはペンゼン環のド位をクロル基が関係していることを表わし、同様に『」および『」機ではピリタン環上の優級基を表わす。一十一機においては何えば』一0ほピリジン環の2位がエーテル結合していることを表わす。

実監例80-81

接触量元の工程を除いてはすべて実施例』と同様に反応操作し下記の化合物を得る。

ユー(6ーフエノキシー3ーピリジル)プロピ オン酸まーオキサイド、アノフノ~ノフェ℃。

ユー(ユーフェノキシーギーピリジン)プロピ オン酸を一オキサイド、ヤノロの~101°C(分解)。

ゴー(6 − (チークロルフエノキシ) − 3 − ピ リジル) プロピオン酸B−オキサイド、甲/8 6 ~/87 C。

特許出願人 拉野 義製業株式会社 代 班 人 - 弁理士 岩崎 光虹等機 開發製

手装箱正备

昭和48年72月11日:

特許庁長官 殿

人事件の表示 昭和⁴⁸ 年特許顕第 / 2 4 / 5 34 ユ発明の名称

. ピリタン誘導体の衰法。

3 補正をする者

事件との関係 特許出業人

住所 大阪府大阪市東区遺跡町3丁目/2番地

名称 (194) 塩野葡萄菜株式会社

代表者 吉和 一・華

4代 題 人

在所 大阪市福島区營洲上2丁目47番地 塩野 教製 美株式会社 特許部 (電話06~438~586/)

集集式会社特許部 (488-586/) 203.) 名. 等 光 重 よ補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の書

4.補正の内容

(// 明細書館 / 4 頁末行の次に下記の文を挿入する。

「注:上記表中のカルシウム塩は実施例ユュのものがイ水和物、実施例ユノが光水和物、実施例ユラが光水和物、実施例 3 のおよびままがノ水和物、実施例ます。6 6 。6 9 、 クまおよびフまがよま水和物、実施例ノキ。ノま、ユア、まま、エアおよびままがよ水和物であり、実施例ままおよびままのものがま水和物である。」

U. .

特許法第17条の2による補正の掲載 昭和 48年特許順第 /28453 号(特開昭 50-27375号 昭和 70年6月24日 発行公開特許公報 70-224 号掲載) につ

いては特許法第17条の2による補正があったので 下紀の通り総数する。

Int.Cl ¹ .	識別 記号	庁内整理番号
c070213/62		7138 4c
213/89	,	7/38 40
215/20	1	1306 40
215/36.	1	7306 4.c
11 AbIK 31/44		6617 40
31/47	1	6617 40
	1	
	爱冽	

よ補正の対象

躬記書の「特許請求の範囲」および「発明の詳細な説明」の編。

る袖正の内容

(1)特許前求の範囲を頭紙のとおり訂正する。

(2) 明紀書は京ク行目の「ペンゼン珠が設理とし、 て例えば」を「ペンゼン珠が。また設理としては 例えば」に訂正する。

(3)関書/3頁下から3行目と2行目の間に下記の文を挿入する。

「実生例とヨーとタ

実施例/と同様に反応操作し、下記の**化合物**を 構る。

ユー(るー(ダーヒドロキシフェノキレ)ー3 ーピリッル)プロピオン酸、甲/る?~/る?で ユー(るー(ダーアモチルオキレフエノキレ) ー3ーピリッル)プロピオン酸、/6/~/63

ユー(6-(4-イソプロピルフエノキシ)ー ミーピリンル)プロピオン酸,89~9/℃ 手 教 補 正 「恋児會に代えて)



昭和 55年 3 月 12

特許庁長官 職 《事件の表示 昭和48年特許顧爵 /28453号 2発組の名称

ピリジン誘導体の製法

3徳正をする者

事件との関係 特許出頭人

住所 大阪府大阪市東区道修町3丁目/2番地

名称 (194) 塩野義親東株式会社

代表者 吉 和 一 雄

4代 奉 人

住所 大阪市福島区電訊5丁目ノユ等4号 塩野鶴 製菓 株式 会社 特許 部

(電話の6ーチをよーなまらり

氏名 弗理士(4703) 岩 籍 光

→ 拒絶基由通知の日付 一昭和 一年





ユー(るー(サープロピルフェノキン)ー3ーピリジル)プロピオン酸、中8 15~8 25℃
ユー(6ー(サートープチルフエノキシ)ー3ーピリジル)プロピオン酸、中112~113℃
ユー(6ー(サートープチルフエノキレ)ー3ーピリジル)プロピオン酸。中67~71℃
ユー(6ー(ユーイソプチルフエノキレ)ー3ーピリジル)プロピオン酸かルシウム。114~119℃(分別)

起 上

(別 紙) ユ特許請求の範囲

一般式

「式中・X」およびX」はそれぞれ水素・アルキル基または両者が結合して形成する脂類もしくは芳香剤を扱わし、甲はハロゲンまたは2位もしくは単位を置換するニトロ基を変わし、2は加水分解によりCHBCOOR(但しRは水素またはアルキル基を変わす。)になる基を変わす。)で示される化合物またはそのNーオキレド<u>た</u>

--- 設式



〔式中,Aは酸素または確實を表わし。▼/。▼2。 およびY」はそれぞれ水素。アルキル基。アルコキ シ基。カルパモイル差。カルポキシル基。アミノ 基。ニトロ基。シアノ差。トリフルオロメテル基。 水散差。アシルオキン差。アシルアミノ差または ハロゲンを送わし、とれらの任業の2度換差は結 合して即類または芳香環を形成してもよい。〕 で示される化合物を反応させて

[式中、X/、X」、Y/、Y」、Y」、Aおよびをは前記と同意義を表わす。〕で示される化合物またはそのNーオキザムドを得るかあるいは必要に応じて加水分解に付して対応するカルベン数を得るととを特徴とするピリッン誘導体の製法。



(日日)